POLYESTER POLYMERIZATION CATALYST, POLYESTER PRODUCED BY USING THE SAME AND POLYESTER PRODUCTION **METHOD**

Patent Number:

JP2001278970

Publication date:

2001-10-10

Inventor(s):

NAKAJIMA TAKAHIRO;; GYOBU SHOICHI;; TSUKAMOTO KENICHI

Applicant(s):

TOYOBO CO LTD

Requested Patent:

☐ JP2001278970

Application Number: JP20010014284 20010123

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08G63/82

EC Classification:

Equivalents:

Abstract

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a polyester polymerization catalyst of which major component is that except an antimony compound or a germaniun compound, which has an outstanding catalytic activity, and which provides a polyester with an outstanding thermal stability and hydrolytic resistance. SOLUTION: This is the polyester polymerization catalyst which contains aluminum and at least one type selected among its compounds as a metal component, also of which hydrolytic resistance parameter (HS) of polyethylene telephtalate(PET) polymerized by using this polyester polymerization catalyst meets HS<0.10. It is acceptable to use the specific phosphorus compound as an additional agent.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出版公開番号 特開2001~278970 (P2001~278970A)

(43)公開日 平成13年10月10日(2001.10.10)

(51) Int.CL'

識別記号

FΙ

テーマコート (参考)

C 0 8 G 63/82

C 0 8 G 63/82

4 J 0 2 9

審査請求 未請求 請求項の数16 OL (全 13 頁)

弁理士 鈴木 崇生 (外4名)

(21)出願番号 特願2001-14284(P2001-14284) (71)出顧人 000003160 東洋紡績株式会社 (22)出顧日 平成13年1月23日(2001.1.23) 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号 (72) 発明者 中鳴 孝宏 (31) 優先権主張番号 特願2000-16428 (P2000-16428) 滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡 (32) 優先日 平成12年1月26日(2000.1.26) 模株式会社総合研究所内 (33)優先権主張国 日本 (JP) (72)発明者 形舞 祥一 滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡 額株式会社総合研究所内 (74)代理人 100092266

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ボリエステル重合触媒およびこれを用いて製造されたボリエステル並びにボリエステルの製造方法

(57)【要約】

【課題】アンチモン化合物又はゲルマニウム化合物以外の成分を主成分とし、触媒活性に優れ、熱安定性、耐加水分解性に優れたボリエステルを与えるボリエステル重合触媒を提供する。

【解決手段】アルミニウムおよびその化合物から選ばれる少なくとも1種を金属含有成分として含む重合触媒であって、このボリエステル重合触媒を用いて重合したボリエチレンテレフタレート(PET)の耐加水分解性バラメータ(HS)が、HS<0.10を満たすボリエステル重合触媒とする。添加剤として特定のリン化合物を使用することが好ましい。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ボリエステル重合触媒であって、アルミニウムおよびその化合物からなる群より選ばれる1種以上を第1金属含有成分として含み、その触媒を用いて重合したボリエチレンテレフタレート(PET)の耐加水分解性パラメータ(HS)が下記式(1)を満たすことを特徴とするボリエステル重合触媒。

(1) HS<0. 10

(HSは溶散重合して得られる固有粘度が約0.65 d I/g (試験前: [IV],)のPETのチップを冷凍 10 粉砕して20メッシュ以下の粉末として130℃で12 時間真空乾燥した後、その1gを純水100m1と共に ビーカーに入れ、密閉系にして130℃に加熱、加圧し た条件下に6時間撹拌した後の固有粘度([IV]_{f2}) から、次式

 $HS = 0.245 \{[IV]_{12}^{-1.47} - [IV]_{1}^{-1.47} \}$

により計算される数値である。)

【請求項2】 さらに、前記PETの熱安定性パラメー またはその タ(TS)が下記式(2)を満たすことを特徴とする請 20 重合触媒。 求項1に記載のポリエステル重合触媒。 【請求項2

(2) TS<0.30

(TSは固有粘度([IV],)が約0.65d1/gのPET1gをガラス試験管に入れ130°Cで12時間真空乾燥した後、非流通窒素雰囲気下で300°Cにて2時間溶融状態に維持した後の固有粘度([IV],,)から、次式TS=0.245([IV],,-1・1'-[IV], -1・1')により計算される数値である。)

【請求項3】 さらに、重合の活性パラメータ (AP) が下記式(3)を満たすことを特徴とする請求項1又は 30 2に記載のポリエステル重合触媒!

(3) AP (min) < 2T (min)

(APは所定量の触媒を用いて275℃、0.1Torrの減圧度で固有粘度が0.65d1/gのポリエチレンテレフタレートを重合するのに要する時間(min)を示し、Tは三酸化アンチモンを触媒として生成ポリエチレンテレフタレート中の酸成分に対してアンチモン原子として0.05mol%となるように添加した場合のAPである。)

【請求項4】 アルミニウムおよびその化合物から選ば 40 れる少なくとも1種を第1金属含有成分として含み、かつ下記一般式(化1)、(化2)で表されるリン化合物の少なくとも1種を共存させることを特徴とするポリエステル重合触媒。

 $\{(t_1)Ph-P(=0)(OR^1)(OR^1)$

(式 (化1) 中、R', R' はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50のアルキル基、アリール基を表す。)

 $[\{t2\}]Me-P(=O)(OR^i)(OR^i)$

(式(化2)中、R'、R'はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50のアルキル基、アリール基を表す。)

【請求項5】 さらに下記一般式(化3)、(化4)で表されるリン化合物の少なくとも1種を共存させることを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載のポリエステル重合触媒。

[化3] $Ph-P (=0) (OR^1) (OR^2)$

(式(化3)中、R¹, R¹ はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50のアルキル基、アリール基を表す。)

[化4] $Me-P (=0) (OR^3) (OR^4)$

(式(化4)中、R¹, R¹ はそれぞれ独立に水素、炭素数1~50のアルキル基、アリール基を表す。)

【請求項6】 アルカリ金属、アルカリ土類金属又はそれらの化合物が添加されていないことを特徴とする請求項1~5のいずれかに記載のポリエステル重合触媒。

【請求項7】 アルカリ金属、アルカリ土類金属またはそれらの化合物からなる群より選ばれる少なくとも1種の第2金属含有成分を共存させることを特徴とする請求項1~5のいずれかに記載のポリエステル重合触媒。

【請求項8】 前記第2金属含有成分が、アルカリ金属 またはその化合物である請求項7に記載のポリエステル 重合触媒。

【請求項9】 前記アルカリ金属が、Li. Na. Kかち選択される少なくとも1種である請求項8に記載のボリエステル重合触媒。

【請求項10】 ポリエステル構成全カルボン酸成分に対する前記第2金属含有成分の添加量M(モル%)が、式(4)を満たすものである請求項7~9のいずれかに記載のポリエステル重合触媒。

 $(4) M \le 0.05$

【請求項11】 さらにコバルト化合物を共存させることを特徴とする請求項1~10のいずれかに記載のボリエステル重合触媒。

【請求項12】 さらにアンチモン化合物、ゲルマニウム化合物の少なくとも一方を共存させることを特徴とする請求項1~11のいずれかに記載のポリエステル重合触媒。

【請求項13】 前記アンチモン化合物の添加量が、アンチモン原子としてポリエステルに対して50ppm以下の量であることを特徴とする請求項12に記載のポリエステル重合触媒。

10 【請求項14】 前記ゲルマニウム化合物の添加量が、 ゲルマニウム原子としてポリエステルに対して20pp m以下の量であることを特徴とする請求項12または1 3に記載のポリエステル重合触媒。

【請求項15】 請求項1~14のいずれかに記載のポリエステル重合触媒を用いて製造されたポリエステル。 【請求項16】 請求項1~14のいずれかに記載のポリエステル重合触媒を用いることを特徴とするポリエステルの製造方法。

【発明の詳細な説明】

50 [0001]

【発明の属する技術分野】本発明はポリエステル重合触 媒およびこれを用いて製造されたボリエステル、並びに ポリエステルの製造方法に関するものであり、さらに詳 しくは、ゲルマニウム、アンチモン化合物を触媒主成分 として用いない新規のポリエステル重合触媒、およびこ れを用いて製造されたポリエステル、並びにポリエステ ルの製造方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】ボリエチレンテレフタレート (PE T)、ポリプチレンテレフタレート (PBT)、ポリエ 10 チレンナフタレート(PEN)等に代表されるポリエス テルは、機械的特性、及び化学的特性に優れており、そ れぞれのポリエステルの特性に応じて、例えば衣料用や 産業資材用の繊維、包装用や磁気テープ用などのフィル ムやシート、中空成形品であるボトル、電気・電子部品 のケーシング、その他エンジニアリングプラスチック成 形品等の広範な分野において使用されている。

【0003】代表的なポリエステルである芳香族ジカル ボン酸とアルキレングリコールを主構成成分とするポリ T) の場合には、テレフタル酸もしくはテレフタル酸ジ メチルとエチレングリコールとのエステル化もしくはエ ステル交換によってビス (2-ヒドロキシエチル) テレ フタレートを製造し、これを高温、真空下で触媒を用い て重縮合する重縮合法等により、工業的に製造されてい

【0004】従来から、このようなポリエステルの重縮 合時に用いられるボリエステル重合触媒としては、三酸 化アンチモンが広く用いられている。三酸化アンチモン は、安価で、かつ優れた触媒活性をもつ触媒であるが、 これを主成分、即ち、実用的な重合速度が発揮される程 度の添加量にて使用すると、重縮合時に金属アンチモン が析出するため、ポリエステルに黒ずみや異物が発生す るという問題点を有している。このような経緯で、アン チモンを全く含まないか或いはアンチモンを触媒主成分 として含まないポリエステルが望まれている。

【0005】なおポリエステル中の上記の異物は以下の ような問題を起こす。

(1)フィルム用のポリエステルにおいては、金属アン チモンの析出は、ポリエステル中の異物となり、溶融押 40 し出し時の口金汚れの原因になるだけでなく、フィルム の表面欠点の原因にもなる。また、中空の成形品等の原 料とした場合には、透明性の優れた中空成形品を得ると とが困難である。

【0006】(2)繊維用のポリエステル中の異物は、 繊維中に強度低下をもたらす異物となり、製糸時の口金 汚れの原因となる。ボリエステル繊維の製造において は、主に操業性の観点から、異物の発生のないボリエス テル重合触媒が求められる。

して三酸化アンチモンを用いて、かつPETの黒ずみや 異物の発生を抑制する試みが行われている。例えば、特 許第2666502号においては、重縮合触媒として三 酸化アンチモンとピスマスおよびセレンの化合物を用い ることで、PET中の黒色異物の生成を抑制している。 また、特開平9-291141号においては、重縮合触 媒としてナトリウムおよび鉄の酸化物を含有する三酸化 アンチモンを用いると、金属アンチモンの析出が抑制さ れることを述べている。ところが、これらの重縮合触媒 では、結局ポリエステル中のアンチモンの含有量を低減 するという目的は達成できない。

【0008】PETポトル等の透明性が要求される用途 について、アンチモン触媒の有する問題点を解決する方 法として、例えば特開平6-279579号公報では、 アンチモン化合物とリン化合物の使用量比を規定すると とにより透明性を改良される方法が開示されている。し かしながら、この方法で得られたボリエステルからの中 空成形品は透明性が十分なものとはいえない。

【0009】また、特開平10-36495号公報に エステルは、例えばポリエチレンテレフタレート(PE 20 は、三酸化アンチモン、リン酸およびスルホン酸化合物 を使用して透明性に優れたポリエステルの連続製造法が 開示されている。しかしながら、このような方法で得ら れたポリエステルは熱安定性が悪く、得られた中空成形 品のアセトアルデヒド含量が高くなるという問題を有し ている。

> 【0010】三酸化アンチモン等のアンチモン系触媒に 代わる重縮合触媒の検討も行われており、テトラアルコ キシチタネートに代表されるチタン化合物やスズ化合物 がすでに提案されているが、これらを用いて製造された 30 ポリエステルは溶融成形時に熱劣化を受けやすく、また ポリエステルが著しく着色するという問題点を有する。 【0011】このような、チタン化合物を重縮合触媒と して用いたときの問題点を克服する試みとして、例え は、特開昭55-116722号では、テトラアルコキ シチタネートをコバルト塩およびカルシウム塩と同時に 用いる方法が提案されている。また、特開平8-735 81号によると、重縮合触媒としてテトラアルコキシチ タネートをコバルト化合物と同時に用い、かつ蛍光増白 剤を用いる方法が提案されている。ところが、これらの 技術では、テトラアルコキシチタネートを重縮合触媒と して用いたときのPETの着色は低減されるものの、P ETの熱分解を効果的に抑制することは達成されていな 67"

【0012】チタン化合物を触媒として用いて重合した ポリエステルの溶融成形時の熱劣化を抑制する他の試み として、例えば、特開平10-259296号では、チ タン化合物を触媒としてポリエステルを重合した後にリ ン系化合物を添加する方法が開示されている。しかし、 重合後のボリマーに添加剤を効果的に混ぜ込むことは技 【0007】上記の問題を解決する方法として、触媒と 50 術的に困難であるばかりでなく、コストアップにもつな がり実用化されていないのが現状である。

【0013】アルミニウム化合物にアルカリ金属化合物を添加して十分な触媒活性を有するポリエステル重合触媒とする技術も公知である。かかる公知の触媒を使用すると熱安定性に優れたポリエステルが得られるが、アルカリ金属化合物を併用した公知の触媒は、実用的な触媒活性を得ようとするとそれらの添加量が多く必要であり、その結果、アルカリ金属化合物に起因する異物量が多くなり、繊維に使用したときには製糸性や糸物性が、またフィルムに使用したときはフィルム物性などが悪化10する他に、耐加水分解性も低下するという問題も発生する。

【0014】アンチモン化合物以外で優れた触媒活性を有しかつ熱安定性並びに耐加水分解性に優れたポリエステルを与える触媒としては、ゲルマニウム化合物がすでに実用化されているが、この触媒は非常に高価であるという問題点や、重合中に反応系から外へ留出しやすいため反応系の触媒濃度が変化し重合の制御が困難になるという課題を有しており、触媒主成分として使用することには問題がある。

【0015】また、ボリエステルの溶融成形時の熱劣化を抑制する方法として、ボリエステルから触媒を除去する方法も挙げられる。ボリエステルから触媒を除去する方法としては、例えば特開平10-251394号では、酸性物質の存在下にボリエステル樹脂と超臨界流体である抽出剤とを接触させる方法が開示されている。しかし、このような超臨界流体を用いる方法は技術的に困難である上にコストアップにもつながるので好ましくない。

【0016】以上のような経緯で、アンチモンおよびゲ 30 ルマニウム以外の金属成分を触媒の主たる金属成分とする重合触媒であり、触媒活性に優れかつ溶融成形時に熱 劣化をほとんど起こさない熱安定性並びに耐加水分解性 に優れたポリエステルを与える重合触媒が望まれている。

[0017]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、アンチモン化合物又はゲルマニウム化合物を触媒主成分として含まず、アルミニウムを主たる金属成分とし、触媒活性に優れ、かつ触媒の失活もしくは除去をすることなしに、溶 40 融成形時の熱劣化が効果的に抑制されて熱安定性に優れ、さらには耐加水分解性にも優れたボリエステルを与えるポリエステル重合触媒を提供する。本発明はまた、前記触媒を使用した、フィルム、ボトル等の中空成形品、繊維等の溶融成形を行う際の熱安定性、並びに耐加水分解生が改善されており、バージンの樹脂を使用してもまた成形時に発生する屑を再利用しても品位に優れた製品が得られるボリエステル、並びに前記ボリエステル重合触媒を使用したポリエステル、並びに前記ボリエステル重合触媒を使用したポリエステルの製造方法を提供することにある。

[0018]

【課題を解決するための手段】本発明は、ポリエステル 重合触媒であって、アルミニウムおよびその化合物から なる群より選ばれる1種以上を第1金属含有成分として 含み、その触媒を用いて重合したポリエチレンチレフタ レート(PET)の耐加水分解性パラメータ(HS)が 下記式(1)を満たすことを特徴とする。

[0.01:9] (1) HS<0. 10

HSは溶融重合して得られる固有粘度が約0.65 d l /g (試験前: [IV],)のPETのチップを冷凍粉砕して20メッシュ以下の粉末として130℃で12時間真空乾燥した後、その1gを純水100mlと共化ビーカーに入れ、密閉系にして130℃に加熱、加圧した条件下に6時間撹拌した後の固有粘度([IV],)から、次式

 $HS = 0.245 \{ [IV]_{12}^{-1.47} - [IV]_{1}^{-1.47} \}$

により計算される数値である。

【0020】HSの測定に使用するビーカーは、酸やア 20 ルカリの浴出のないものを使用する。具体的にはステン レスビーカー、石英ビーカーの使用が好ましい。

【0021】かかる構成の触媒を使用することにより、 耐加水分解性に優れた成形品を与えるポリエステル重合 体を得ることができる。

【0022】HSは0.09以下であることがより好ましく、0.085以下であることが特に好ましい。

【0023】上述の発明においては、さらに、前記PE Tの熱安定性バラメータ(TS)が下記式(2)を満た すことが好ましい。

[0024](2)TS<0.30

TSは、固有粘度([IV],)が約0.65d1/gのPET1gをガラス試験管に入れ130℃で12時間真空乾燥した後、非流通窒素雰囲気下で300℃にて2時間溶融状態に維持した後の固有粘度([IV],)から、次式

 $TS=0.245 \{ [IV]_{r2}^{-1.47} - [IV],$

により計算される数値である。

【0025】非流通窒素雰囲気とは、流通しない窒素雰囲気を意味し、例えば、レジンチップを入れたガラス試験管を真空ラインに接続し、減圧と窒素封入を5回以上繰り返した後に100Torrとなるように窒素を封入して封管した状態である。

【0026】かかる構成の触媒の使用によりフィルム、ボトル、繊維等の成形品を製造する際等の加熱溶融に対する溶融熱安定性に優れ、かつ耐加水分解性にも優れた成形品を与えるボリエステルが得られる。

【0027】TSは、0.25以下であることがより好ましく、0.20以下であることが特に好ましい。

50 【0028】上述の発明においては、重合の活性バラメ

ータ(AP)が下記式(3)を満たすことが好ましい。 [0029] (3) AP (min) < 2T (min) APは所定量の触媒を用いて275℃、0.1Torr の減圧度で固有粘度が0.65 d1/gのポリエチレン テレフタレートを重合するのに要する時間 (min)を 示し、Tは三酸化アンチモンを触媒として生成ボリエチ レンテレフタレート中の酸成分に対してアンチモン原子 として0.05mol%となるように添加した場合のA Pである。

酸化アンチモン、例えば、市販品のAntimonv (III) oxide (ALDRICH CHEMIC AL社製、純度99.999%)を使用する。

【0031】APの測定方法は、具体的には以下の通り

1) (BHET製造工程) テレフタル酸とその2倍モル 量のエチレングリコールを使用し、エステル化率が95 %のピス(2-ヒドロキシエチル)テレフタレート (B HET) 及びオリゴマーの混合物(以下、BHET混合 物という)を製造する。

【0032】2) (触媒添加工程)上記のBHET混合 物に所定量の触媒を添加し、窒素雰囲気下常圧にて24 5℃で10分間損拌し、次いで50分間を要して275 Cまで昇温しつつオリゴマーの混合物の反応系の圧力を 徐々に下げて0.1丁oェィとする。

【0033】3) (重縮合工程) 275℃、0.1To 『「で重縮合反応を行い、ポリエチレンテレフタレート」 の固有粘度 (IV) が0. 65 d l/g に到達するまで 重合する。

【0034】4) 重縮合工程に要した重合時間をAP (min)とする。これらは、バッチ式の反応装置を用 いて行う。

【0035】1) (BHET製造工程) におけるBHE T混合物の製造は、公知の方法で行われる。例えば、テ レフタル酸とその2倍モル量のエチレングリコールを撹 拌機付きのパッチ式オートクレーブに仕込み、0.25 MPaの加圧下に245℃にて水を系外に留去しつつエ ステル化反応を行うことにより製造される。

【0036】活性パラメータAPを上記範囲内とすると とにより、反応速度が速く、重縮合によりポリエステル 40 素数 1~5 0のアルキル基、アリール基を表す。)。 を製造する時間が短縮される。APは1.5T以下であ ることがより好ましく、1. 3 T以下であることがさら に好ましく、1.0T以下であることが特に好ましい。 【0037】2) (触媒添加工程) における「所定量の 触媒」とは、触媒の活性に応じて変量して使用される触 媒量を意味し、活性の高い触媒では少量であり、活性の 低い触媒ではその量は多くなる。触媒の使用量は、テレ フタル酸のモル数に対してアルミニウム化合物として最 大0.1モル%である。これ以上多く添加するとポリエ ステル中の残存量が多く、実用的な触媒ではなくなる。

【0038】本発明において、HSおよびTSを測定す るために使用するPETレジンチップは、上記1)~ 3)の工程を経た後、溶融状態からの急冷によって作製 されたものを使用する。これらの測定に用いるレジンチ ップの形状としては、例えば、長さ約3mm、直径約2 mmのシリンダー形状のレジンチップを使用する。 【0039】また上述の触媒は、リン化合物を共存させ たものであることが好適であり、リン化合物の中でも、 ホスホン酸系化合物からなる群から選ばれる少なくとも 【0030】Tの測定においては、純度99%以上の三 10 1種を共存させたものであることが好ましい。これらの 中でも芳香環構造を有する化合物を使用することが好ま しい。特に下記一般式(化5)、(化6)にて表される ホスホン酸系化合物から選ばれる少なくとも1種を共存

[0040]

させることが好ましい。

[化5] $Ph-P (=0) (OR^{2}) (OR^{2})$ (式(化5)中、 R^1 , R^1 はそれぞれ独立に水素、炭 素数1~50のアルキル基、アリール基を表す。) [化6] $Me-P (=0) (OR^3) (OR^4)$ (式(化6)中、R', R'はそれぞれ独立に水素、炭 素数1~50のアルキル基、アリール基を表す。) 前記(化5)、(化6)にて表される化合物はアリール 基を少なくとも一つ有する化合物を使用すると重合反応 中に系外に留去されにくくなるために添加効果が大き く、好ましい。アリール基を少なくとも一つ有するリン 化合物は、フェニルホスホン酸ジメチル、メチルホスホ ン酸ジフェニルから選択される1種以上であることが好 ましく、フェニルホスホン酸ジメチルの使用が特に好ま

【0041】また本発明のポリエステル重合触媒は、ア 30 ルミニウムおよびその化合物から選ばれる少なくとも1 種を第1金属含有成分として含み、かつ下記一般式(化 7)、(化8)で表されるリン化合物の少なくとも1種 を共存させることを特徴とする。

[化7] $Ph-P (=0) (OR^1) (OR^2)$ (式 (化7) 中、 R^1 , R^1 はそれぞれ独立に水素、炭 素数1~50のアルキル基、アリール基を表す。) [化8] Me-P (=0) (OR') (OR')

(式(化8)中、R1, R1はそれぞれ独立に水素、炭 【0042】前記(化7)、(化8)にて表される化合 物においては、アリール基を少なくとも一つ有する化合 物を使用すると重合反応中に系外に留去されにくくなる ために添加効果が大きく好ましい。アリール基を少なく とも一つ有するリン化合物としてはフェニルホスホン酸 ジメチル、メチルホスホン酸ジフェニルから選択される 1種以上であることが特に好ましい。

【0043】リン化合物は、一般に酸化防止剤としては よく知られていたが、これらのリン化合物を従来の金属 50 含有ポリエステル重合触媒と組み合わせて使用しても、

20

溶融重合を大きく促進することは知られていない。 実際 に、ポリエステル重合の代表的な触媒であるアンチモン 化合物、チタン化合物、スズ化合物あるいはゲルマニウ ム化合物を重合触媒としてポリエステルを溶融重合する 際に、リン化合物を添加しても、実質的に有用なレベル まで重合が促進されることは認められない。

【0044】本発明のリン化合物の使用量としては、得 られるポリエステルのポリカルボン酸成分の全構成ユニ ットのモル数に対して0.001~0.1モル%が好 ましく、0.005~0.05モル%であることがさら 10 に好ましい。

【0045】本発明のリン化合物を併用することによ り、ポリエステル重合触媒中のアルミニウムとしての添 加量が少量でも十分な触媒効果を発揮する触媒が得られ る。リン化合物の添加量が0.0001モル%未満の場 合には添加効果が発揮されない場合があり、0.1モル %を超えて添加すると逆にポリエステル重合触媒として の触媒活性が低下する場合があり、その低下の傾向は、 アルミニウムの使用量等により変化する。

【0046】アルミニウム化合物の使用量を低減し、さ らにコバルト化合物を添加してアルミニウム化合物を触 媒とした場合の熱安定性の低下による着色を防止する技 術があるが、コバルト化合物を十分な触媒活性を有する 程度に添加するとやはり熱安定性が低下する。従って、 両者を両立することは難しい。

【0047】またコバルト化合物を十分な触媒活性を有 する程度に添加すると、得られるポリエステル重合体の 耐加水分解性等が低下するという問題も発生する。

【0048】本発明によれば、本発明のリン化合物の使 用により、耐加水分解性の低下、熱安定性の低下、異物 発生等の問題を起こさず、しかも第1金属含有成分のア ルミニウムとしての添加量が少量でも十分な触媒効果を 有するポリエステル重合触媒が得られ、このポリエステ ル重合触媒を使用することによりポリエステルフィル ム、ボトル等の中空成形品、繊維の溶融成形時の熱安定 性や溶融成形品の耐水性が改善される。本発明のリン化 合物に代えてリン酸やトリメチルリン酸等のリン酸エス テルを添加しても添加効果が小さく、実用的ではない。 また、本発明のリン化合物を本発明の添加量の範囲で従 来のアンチモン化合物、チタン化合物、スズ化合物、ゲ ルマニウム化合物等の金属含有ポリエステル重合触媒と 組み合わせて使用しても、溶融重合を促進する効果は認 められない。なお、本発明のリン化合物を単独で本発明 の添加量の範囲で使用しても触媒活性は認められない。 【0049】上述の触媒は、アルカリ金属、アルカリ土 類金属、もしくはこれらの化合物を含有していないもの

【0050】また一方で、本発明においてアルミニウム もしくはその化合物に加えて少量のアルカリ金属、アル

であることが好ましい。

も1種を第2金属含有成分として共存させることが好ま しい態様である。かかる第2金属含有成分を触媒系に共 存させることは、ジエチレングリコールの生成を抑制す る効果に加えて触媒活性を高め、従って反応速度をより 高めた触媒成分が得られ、生産性向上に有効である。

【0051】アルミニウム化合物にアルカリ金属化合物 又はアルカリ土類金属化合物を添加して十分な触媒活性 を有する触媒とする技術は公知である。かかる公知の触 媒を使用すると熱安定性に優れたポリエステルが得られ るが、アルカリ金属化合物又はアルカリ土類金属化合物 を併用した公知の触媒は、実用的な触媒活性を得ようと するとそれらの添加量が多く必要であり、アルカリ金属 化合物を使用したときは得られるポリエステルの耐加水 分解性が低下すると共にアルカリ金属化合物に起因する 異物量が多くなり、繊維に使用したときには製糸性や糸 物性が、またフィルムに使用したときはフィルム物性な どが悪化する。またアルカリ土類金属化合物を併用した 場合には、実用的な活性を得ようとすると得られたポリ エステルの熱安定性が低下し、加熱による着色が大き く、異物の発生量も多くなり、耐加水分解性も低下す る.

【0052】アルカリ金属、アルカリ土類金属並びにそ の化合物を添加する場合、その使用量M(モル%)は、 ボリエステルを構成する全ボリカルボン酸ユニットのモ ル数に対して、1×10-6以上0.1モル%未満である ことが好ましく、より好ましくは5×10-*~0.05 モル%であり、さらに好ましくは1×10-3~0.03 モル%であり、特に好ましくは、1×10-1~0.01 モル%である。アルカリ金属、アルカリ土類金属の添加 量が少量であるため、熱安定性低下、異物の発生、着 色、耐加水分解性の低下等の問題を発生させることな く、反応速度を高めることが可能である。アルカリ金 属、アルカリ土類金属並びにその化合物の使用量Mが 0. 1モル%以上になると熱安定性の低下、異物発生や 着色の増加、並びに耐加水分解性の低下が製品加工上問 題となる場合が発生する。Mが1×10・未満では、添 加してもその効果が明確ではない。

[0053]

【発明の実施の形態】本発明の重縮合触媒を構成するア ルミニウムないしアルミニウム化合物としては、金属ア ルミニウムのほか、公知のアルミニウム化合物は限定な く使用可能である。

【0054】アルミニウム化合物としては、具体的に は、ギ酸アルミニウム、酢酸アルミニウム、塩基性酢酸 アルミニウム、プロピオン酸アルミニウム、シュウ酸ア ルミニウム、アクリル酸アルミニウム ラウリン酸アル ミニウム、ステアリン酸アルミニウム、安息香酸アルミ ニウム、トリクロロ酢酸アルミニウム、乳酸アルミニウ ム、クエン酸アルミニウム、サリチル酸アルミニウムな カリ土類金属並びにその化合物から選択される少なくと 50 どのカルボン酸塩、塩化アルミニウム、水酸化アルミニ

12

ウム、水酸化塩化アルミニウム、炭酸アルミニウム、リ ン酸アルミニウム、ホスホン酸アルミニウムなどの無機 酸塩、アルミニウムメトキサイド、アルミニウムエトキ サイド、アルミニウムnープロポキサイド、アルミニウ ムiso-プロポキサイド、アルミニウムn-ブトキサ イド、アルミニウム t ープトキサイドなどアルミニウム アルコキサイド、アルミニウムアセチルアセトネート、 アルミニウムアセチルアセテート、アルミニウムエチル アセトアセテート、アルミニウムエチルアセトアセテー トジiso-プロポキサイドなどのアルミニウムキレー 10 ト化合物、トリメチルアルミニウム、トリエチルアルミ ニウムなどの有機アルミニウム化合物およびこれらの部 分加水分解物、酸化アルミニウムなどが挙げられる。こ れらのうちカルボン酸塩、無機酸塩およびキレート化合 物が好ましく、これらの中でもさらに酢酸アルミニウ ム、塩化アルミニウム、水酸化アルミニウム、水酸化塩 化アルミニウムおよびアルミニウムアセチルアセトネー トがとくに好ましい。

【0055】アルミニウム化合物の使用量としては、得られるポリエステルのジカルボン酸や多価カルボン酸な 20 どのカルボン酸成分の全構成ユニットのモル数に対して 0.001~0.05モル%が好ましく、更に好ましくは0.005~0.02モル%である。このようにアルミニウム成分の添加量が少なくても本発明の重合触媒は十分な触媒活性を示す点に大きな特徴を有する。その結果、耐加水分解性が優れ、HS<0.10が充足される。

【0056】本発明においてアルミニウムもしくはその 化合物に加えて使用することが好ましい第2金属含有成 分を構成するアルカリ金属、アルカリ土類金属として は、Li, Na, K, Rb, Cs, Be, Mg, Ca, Sェ, Baから選択される少なくとも1種であることが 好ましく、アルカリ金属ないしその化合物の使用がより 好ましい。アルカリ金属ないしその化合物を使用する場 合、特にLi, Na, Kの使用が好ましい。アルカリ金 属やアルカリ土類金属の化合物としては、例えば、これ ら金属のギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、蓚酸などの 飽和脂肪族カルボン酸塩、アクリル酸、メタクリル酸な どの不飽和脂肪族カルボン酸塩、安息香酸などの芳香族 カルボン酸塩、トリクロロ酢酸などのハロゲン含有カル 40 ボン酸塩、乳酸、クエン酸、サリチル酸などのヒドロキ シカルボン酸塩、炭酸、硫酸、硝酸、リン酸、ホスホン 酸、炭酸水素、リン酸水素、硫化水素、亜硫酸、チオ硫 酸、塩酸、臭化水素酸、塩素酸、臭素酸などの無機酸 塩、1-プロパンスルホン酸、1-ペンタンスルホン 酸、ナフタレンスルホン酸などの有機スルホン酸塩、ラ ウリル硫酸などの有機硫酸塩、メトキシ、エトキシ、n ープロポキシ、iso-プロポキシ、n-プトキシ、t ert-ブトキシなどのアルコキサイド、アセチルアセ トネートなどとのキレート化合物、水素化物、酸化物、

水酸化物などが挙げられる。

【0057】とれらのアルカリ金属、アルカリ土類金属 またはそれらの化合物のうち、水酸化物等のアルカリ性 の強いものを用いる場合、これらはエチレングリコール 等のジオールもしくはアルコール等の有機溶媒に溶解し にくい傾向があるため、水溶液で重合系に添加しなけれ ばならず重合工程上問題となる場合が有る。さらに、水 酸化物等のアルカリ性の強いものを用いた場合、重合時 にポリエステルが加水分解等の副反応を受け易くなると ともに、重合したポリエステルは着色し易くなる傾向が あり、耐加水分解性も低下する傾向がある。従って、本 発明のアルカリ金属またはそれらの化合物あるいはアル カリ土類金属またはそれらの化合物として好適なもの は、アルカリ金属あるいはアルカリ土類金属の飽和脂肪 族カルボン酸塩、不飽和脂肪族カルボン酸塩、芳香族カ ルボン塩、ハロゲン含有カルボン酸塩、ヒドロキシカル ボン酸塩、硫酸、硝酸、リン酸、ホスホン酸、リン酸水 素、硫化水素、亜硫酸、チオ硫酸、塩酸、臭化水素酸、 塩素酸、臭素酸から選ばれる無機酸塩、有機スルホン酸 塩、有機硫酸塩、キレート化合物、および酸化物であ る。これらの中でもさらに、取り扱い易さや入手のし易 さ等の観点から、アルカリ金属あるいはアルカリ土類金 属の飽和脂肪族カルボン酸塩、特に酢酸塩の使用が好ま 1,65

【0058】本発明のポリエステル重合触媒には、さらに、コバルト化合物をコバルト原子としてポリエステルに対して10ppm未満の量で添加することが好ましい態様である。

【0059】コバルト化合物はそれ自体ある程度の重合活性を有していることは知られているが、前述のように十分な触媒効果を発揮する程度に添加すると耐加水分解性や熱安定性が低下する。本発明によれば得られるボリエステルは耐加水分解性が良好であるが、コバルト化合物を上記のような少量で添加による触媒効果が明確でないような添加量にて添加することにより、得られるボリエステルの着色をさらに効果的に消去できる。なお本発明におけるコバルト化合物は、着色の消去が目的であり、添加時期は重合のどの段階であってもよく、重合反応終了後であってもかまわない。

【0060】本発明によるボリエステルの製造は、触媒として本発明のボリエステル重合触媒を使用する点以外は従来公知の工程を備えた方法で行うことができる。例えば、PETの重合方法においては、テレフタル酸とエチレングリコールとのエステル化後、重縮合する方法、もしくは、テレフタル酸ジメチルなどのテレフタル酸のアルキルエステルとエチレングリコールとのエステル交換反応を行った後、重縮合する方法のいずれの方法でも行うことができる。また、重合の装置は、回分式であっても、連続式であってもよい。

50 【0061】本発明の触媒は、重縮合反応のみならずエ

ステル化反応およびエステル交換反応にも触媒活性を有 する。例えば、テレフタル酸ジメチルなどのジカルボン 酸のアルキルエステルとエチレングリコールなどのグリ コールとのエステル交換反応による重合は、通常チタン 化合物や亜鉛化合物などのエステル交換触媒の存在下で 行われるが、これらの触媒に代えて、もしくはこれらの 触媒に共存させて本発明の触媒を用いることもできる。 また、本発明の触媒は、溶融重合のみならず固相重合や 溶液重合においても触媒活性を有しており、いずれの方 法によってもポリエステルを製造することが可能であ

【0062】本発明の重縮合触媒は、重合反応の任意の 段階で反応系に添加することができる。例えばエステル 化反応もしくはエステル交換反応の開始前および反応途 中の任意の段階もしくは重縮合反応の開始直前あるいは 反応途中に反応系へ添加することができる。特に、アル ミニウムないしその化合物は重縮合反応の開始直前に添 加することが好ましい。

【0063】本発明の重縮合触媒の添加方法は、粉末状 ないしはニート状での添加であってもよいし、エチレン 20 グリコールなどの溶媒のスラリー状もしくは溶液状での 添加であってもよく、特に限定されない。また、アルミ ニウム金属もしくはその化合物と他の成分、好ましくは 本発明のリン化合物とを予め混合した混合物として添加 してもよいし、これらを別々に添加してもよい。またア ルミニウム金属もしくはその化合物と他の成分、好まし くはリン化合物とを同じ添加時期に重合系に添加しても よく、それぞれの成分を別々の添加時期に添加してもよ LJ.

【0064】本発明の重縮合触媒は、アンチモン化合 物、ゲルマニウム化合物、チタン化合物などの他の重縮 合触媒を、これらの成分の添加が前述のようなポリエス テルの特性、加工性、色調等製品に問題を生じない添加 重の範囲内において共存させて用いることは、重合時間 の短縮による生産性を向上させる際に有効であり、好ま

【0065】ただし、アンチモン化合物は、重合して得 られるボリエステルに対してアンチモン原子として50 ppm以下の量で添加可能である。より好ましい添加量 は、30ppm以下である。アンチモンの添加量を50 40 ppm以上にすると、金属アンチモンの析出が起こり、 ポリエステルに黒ずみや異物が発生するため好ましくな

【0066】ゲルマニウム化合物は、重合して得られる ボリエステルに対してゲルマニウム原子として20pp m以下の量で添加可能である。より好ましい添加量は1 0ppm以下である。ゲルマニウムの添加量を20pp m以上にすると、コスト的に不利になるため好ましくな 67

適な化合物として三酸化アンチモン、五酸化アンチモ ン、酢酸アンチモン、アンチモングリコキサイドなどが 挙げられ、特に三酸化アンチモンの使用が好ましい。ま た、ゲルマニウム化合物としては、二酸化ゲルマニウ ム、四塩化ゲルマニウムなどが挙げられ、特に二酸化ゲ ルマニウムが好ましい。

【0068】また、チタン化合物、スズ化合物などの他 の重合触媒としては、テトラーnープロピルチタネー ト、テトライソプロビルチタネート、テトラーnープチ 10 ルチタネート、テトライソプチルチタネート、テトラー tertープチルチタネート、テトラシクロヘキシルチ タネート、テトラフェニルチタネート、テトラベンジル チタネートなどが挙げられ、特にテトラブチルチタネー トの使用が好ましい。またスズ化合物としては、ジブチ ルスズオキサイド、メチルフェニルスズオキサイド、テ トラエチルスズ、ヘキサエチルジスズオキサイド、トリ エチルスズハイドロオキサイド、モノブチルヒドロキシ スズオキサイド、トリイソブチルスズアセテート、ジフ ェニルスズジラウレート、モノブチルスズトリクロライ ド、ジブチルスズサルファイド、ジブチルヒドロキシス ズオキサイド、メチルスタンノン酸、エチルスタンノン 酸などが挙げられ、特にモノブチルヒドロキシスズオキ サイドの使用が好ましい。

【0069】本発明に言うポリエステルとは、ジカルボ ン酸を合む多価カルボン酸およびこれらのエステル形成 性誘導体から適ばれる一種又は二種以上とグリコールを 合む多価アルコールから選ばれる一種又は二種以上とか ら成るもの、又はヒドロキシカルボン酸およびこれらの エステル形成性誘導体から成るもの、又は環状エステル 30 から成るものをいう。

【0070】ジカルボン酸としては、蓚酸、マロン酸、 コハク酸、グルタル酸、アジビン酸、ビメリン酸、スベ リン酸、アゼライン酸、セバシン酸、デカンジカルボン 酸、ドデカンジカルボン酸、テトラデカンジカルボン 酸、ヘキサデカンジカルボン酸、3-シクロブタンジカ ルボン酸、1,3-シクロペンタンジカルボン酸、1、 2-シクロヘキサンジカルボン酸、1,3-シクロヘキ サンジカルボン酸、1,4-シクロヘキサンジカルボン 酸、2,5-ノルボルナンジカルボン酸、ダイマー酸な どに例示される飽和脂肪族ジカルボン酸又はこれらのエ ステル形成性誘導体、フマル酸、マレイン酸、イタコン 酸などに例示される不飽和脂肪族ジカルボン酸又はこれ らのエステル形成性誘導体、オルソフタル酸、イソフタ ル酸、テレフタル酸、ジフェニン酸、1、3-ナフタレ ンジカルボン酸、1,4-ナフタレンジカルボン酸、 1.5-ナフタレンジカルボン酸、2,6-ナフタレン ジカルボン酸、2,7-ナフタレンジカルボン酸 4. 4'-ピフェニルジカルボン酸、4,4'-ピフェニル スルホンジカルボン酸、4,4.-ピフェニルエーテル 【0067】添加可能なアンチモン化合物としては、好 50 ジカルボン酸、1,2-ビス(フェノキシ)エタン-

p, p' ~ジカルボン酸、パモイン酸、アントラセンジ カルボン酸などに例示される芳香族ジカルボン酸又はこ れらのエステル形成性誘導体が挙げられる。

【0071】上記のジカルボン酸のなかでも、特に、テ レフタル酸、イソフタル酸、ナフタレンジカルボン酸の 使用が、得られるポリエステルの物理特性等の点で好ま しく、必要に応じて他のジカルボン酸を構成成分とす る。

【0072】これらジカルボン酸以外の多価カルボン酸 酸、ブタンテトラカルボン酸、ピロメリット酸、トリメ リット酸、トリメシン酸、3,4,3',4'-ピフェ ニルテトラカルボン酸、およびこれらのエステル形成性 誘導体などが挙げられる。

【0073】グリコールとしてはエチレングリコール、 1, 2-プロピレングリコール、1, 3-プロピレング リコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコ ール、1,2ープチレングリコール、1,3ープチレン グリコール、2、3ープチレングリコール、1、4ープ ンチルグリコール、1、6-ヘキサンジオール、1、2 ~シクロヘキサンジオール、1,3-シクロヘキサンジ オール、1,4-シクロヘキサンジオール、1,2-シ クロヘキサンジメタノール、1,3-シクロヘキサンジ メタノール、1、4-シクロヘキサンジメタノール、 1, 4-シクロヘキサンジエタノール、1, 10-デカ メチレングリコール、1,12~ドデカンジオール、ボ リエチレングリコール、ポリトリメチレングリコール、 ポリテトラメチレングリコールなどに例示される脂肪族 グリコール、ヒドロキノン、4,4'-ジヒドロキシビ 30 ある。 スフェノール、1、4ーピス(βーヒドロキシエトキ シ) ベンゼン、1、4-ビス (β-ヒドロキシェトキシ フェニル) スルホン、ピス (pーヒドロキシフェニル) エーテル、ピス (p-ヒドロキシフェニル) スルホン、 ピス (p-ヒドロキシフェニル) メタン、1, 2-ピス (p-ヒドロキシフェニル) エタン、ピスフェノール A、ピスフェノールC、2、5-ナフタレンジオール、 これらのグリコールにエチレンオキシドが付加されたグ リコール、などに例示される芳香族グリコールが挙げら れる。

【0074】上記のグリコールのなかでも、特に、エチ レングリコール、1、3-プロピレングリコール、1、 4-プチレングリコール、1,4-シクロヘキサンジメ タノールを主成分として使用することが好適である。 【0075】とれらグリコール以外の多価アルコールと して、トリメチロールメタン、トリメチロールエタン、 トリメチロールプロバン、ベンタエリスリトール、グリ セロール、ヘキサントリオールなどが挙げられる。 【0076】ヒドロキシカルボン酸としては、乳酸、ク

ロキシ酪酸、p-ヒドロキシ安息香酸、p-(2-ヒド ロキシエトキシ) 安息香酸、4-ヒドロキシシクロヘキ サンカルボン酸、又はこれらのエステル形成性誘導体な どが挙げられる。

【0077】環状エステルとしては、ε-カブロラクト ン、βープロピオラクトン、βーメチルーβープロピオ ラクトン、δーパレロラクトン、グリコリド、ラクチド などが挙げられる。

【0078】多価カルボン酸、ヒドロキシカルボン酸の として、エタントリカルボン酸、プロバントリカルボン 10 エステル形成性誘導体としては、これらのアルキルエス テル、酸クロライド、酸無水物などが例示される。

> 【0079】本発明で用いられるポリエステルは、主た る酸成分がテレフタル酸またはそのエステル形成性誘導 体もしくはナフタレンジカルボン酸またはそのエステル 形成性誘導体であり、主たるグリコール成分がアルキレ ングリコールであるボリエステルが好ましい。

【0080】主たる酸成分がテレフタル酸またはそのエ ステル形成性誘導体であるポリエステルとは、全酸成分 に対してテレフタル酸またはそのエステル形成性誘導体 チレングリコール、1,5-ペンタンジオール、ネオペ 20 を合計して70モル%以上含有するポリエステルである ことが好ましく、より好ましくは80モル%以上含有す るポリエステルであり、さらに好ましくは90モル%以 上含有するポリエステルである。主たる酸成分がナフタ レンジカルボン酸またはそのエステル形成性誘導体であ るポリエステルも同様に、ナフタレンジカルボン酸また はそのエステル形成性誘導体を合計して70モル%以上 含有するボリエステルであることが好ましく、より好ま しくは80モル%以上含有するポリエステルであり、さ らに好ましくは90モル%以上含有するポリエステルで

> 【0081】主たるグリコール成分がアルキレングリコ ールであるポリエステルとは、全グリコール成分に対し てアルキレングリコールを合計して70モル%以上含有 するポリエステルであることが好ましく、より好ましく は80モル%以上含有するポリエステルであり、さらに 好ましくは90モル%以上含有するポリエステルであ る。ととで言うアルキレングリコールは、分子鎖中に置 換基や脂環構造を含んでいてもよい。

【0082】本発明で用いられるナフタレンジカルボン 40 酸またはそのエステル形成性誘導体としては、上述のジ カルボン酸類に例示した1,3-ナフタレンジカルボン 酸、1,4-ナフタレンジカルボン酸、1,5-ナフタ レンジカルボン酸、2,6-ナフタレンジカルボン酸、 2. 7-ナフタレンジカルボン酸、またはこれらのエス テル形成性誘導体が好ましい。

【0083】本発明で用いられるアルキレングリコール としては、上述のグリコールとして例示したエチレング リコール、1、2-プロビレングリコール、1、3-プ ロビレングリコール、1,2-ブチレングリコール、

エン酸、リンゴ酸、酒石酸、ヒドロキシ酢酸、3-ヒド 50 1,3-ブチレングリコール、2,3-ブチレングリコ

ール、、4 ーブチレングリコール、1、5 ーベンタンジオール、ネオベンチルグリコール、1、6 ーヘキサンジオール、1、2 ーシクロヘキサンジオール、1、3 ーシクロヘキサンジオール、1、4 ーシクロヘキサンジメタノール、1、3 ーシクロヘキサンジメタノール、1、4 ーシクロヘキサンジメタノール、1、4 ーシクロヘキサンジメタノール、1、10 ーデカメチレングリコール、1、12 ードデカンジオール等の使用が好適である。これらは同時に2種以上を使用してもよい。

【0084】また、本発明のポリエステルには公知のリン系化合物を共重合成分として含むことができる。リン系化合物としては二官能性リン系化合物が好ましく、例えば(2-カルボキシルエチル)フェニルホスフィン酸、(2-カルボキシルエチル)フェニルホスフィン酸、9、10-ジヒドロ-10-オキサー(2、3-カルボキシブロビル)-10-ホスファフェナンスレン-10-オキサイドなどが挙げられる。これらのリン系化合物を共重合成分として含むことで、得られるポリエステルの難燃性等を向上させることが可能である。

【0085】本発明のポリエステルの構成成分として、ポリエステルを繊維として使用した場合の染色性改善のために、スルホン酸アルカリ金属塩基を有するポリカルボン酸を共重合成分とすることは好ましい態様である。【0086】共重合モノマーとして用いる金属スルホート基含有化合物としては、特に限定されるものではないが、5ーナトリウムスルホイソフタル酸、2ーナチウムスルホテレフタル酸、5ーカリウムスルホテレフタル酸、2ーサチウムスルホテレフタル酸、5ーカリウムスルホイソフタル酸、2ーカリウムスルホテレフタル酸、又はそれらの低級アルキルエステル誘導体などが挙げられる。本発明では特に5ーナトリウムスルホイソフタル酸又はそのエステル形成性誘導体の使用が好ましい

【0087】金属スルホネート基含有化合物の共重合量 はポリエステルを構成する酸成分に対して、0.3~1 0.0モル%が好ましく、より好ましくは0.80~ 5. 0モル%である。共重合量が少なすぎると塩基性染 料可染性に劣り、多すぎると繊維とした場合、製糸性に 劣るだけでなく、増粘現象により繊維として十分な強度 40 が得られなくなる。また、金属スルホネート基含有化合 物を2.0モル%以上共重合すると、得られた改質ポリ エステル繊維に常圧可染性を付与することも可能であ る。また適切な易染化モノマーを選択することで金属ス ルホネート基含有化合物の使用量を適宜減少させること は可能である。易染化モノマーとしては特に限定はしな いが、ボリエチレングリコール、ボリテトラメチレング リコールに代表される長鎖グリコール化合物やアジビン 酸、セパシン酸、アゼライン酸に代表される脂肪族ジカ ルボン酸が挙げられる。

【0088】本発明のポリエステル重合触媒を使用して 製造するポリエステルとしては、ポリエチレンテレフタ レート、ポリブチレンテレフタレート、ポリプロピレン テレフタレート、ポリ(1、4-シクロヘキサンジメチ レンテレフタレート、ポリエチレンナフタレート、ポ リブチレンナフタレート、ポリプロピレンナフタレート、 ト、及びこれらの共重合体が好ましい重合体として例示

た、及びこれらの共重合体が好ましい重合体として例示でき、特に好ましい重合体は、ポリエチレンテレフタレート及びその共重合体である。

10 【0089】本発明の方法に従ってポリエステルを重合した後に、このポリエステルから触媒を除去するか、又はリン系化合物などの添加によって触媒を失活させることにより、ポリエステルの耐加水分解性や熱安定性をさらに高めることができる。

【0090】本発明のポリエステル中には、有機系、無機系、および有機金属系のトナー、ならびに蛍光増白剤などを含むことができ、これらを一種もしくは二種以上含有することによって、ポリエステルの黄み等の着色をさらに優れたレベルにまで抑えることができる。また他の任意の重合体や制電剤、清泡剤、染色性改良剤、染料、顔料、艶消剤、蛍光増白剤、安定剤、酸化防止剤、その他の添加剤が含有されていてもよい。酸化防止剤としては、芳香族アミン系、フェノール系等の酸化防止剤が使用可能であり、安定剤としては、リン酸やリン酸エステル系等のリン系、硫黄系、アミン系等の安定剤が使用可能である。

[0091]

【実施例】以下、本発明の構成と効果を実施例に基づいて説明するが、本発明は、もとよりこれらの実施例に限30 定されるものではない。

【0092】(評価方法)

1)固有粘度(IV)

ポリエステルをフェノール/1. 1, 2, 2-テトラクロロエタンの6/4 (重量比)混合溶媒を使用して溶解 し、温度30℃にて測定した。

【0093】2) 熱安定性パラメータ (TS)

溶散重合した I Vが約0.65 d 1/g (溶融試験前: [IV],)のPETレジンチップ1gを内径約14mmのガラス試験管に入れ130℃で12時間真空乾燥した後、ガラス試験管を真空ラインに接続し、減圧と窒素封入を5回以上繰り返した後に100Torrとなるように窒素を封入して封管した。この試験管を300℃の塩パスに浸漬して2時間溶融状態に維持した後、サンプルを取り出して冷凍粉砕し、真空乾燥後、IV(溶融試験後: [IV],)を測定した。この[IV],,から、下記計算式を用いてTSを求めた。式は、既報(上山ら:日本ゴム協会誌嬉63巻第8号497頁1990年)から引用した。

[0094] TS=0. 245 { [IV] $r_1^{-1.47}$ - 50 [IV], $r_1^{-1.47}$ }

3) 耐加水分解性パラメータ (HS)

密散重合して得られた固有粘度が約0.65 d l / g (試験前: [IV],)のPETレジンチップを常法により冷凍粉砕して20メッシュ以下の粉末にして130 でにて12時間乾燥する。加水分解試験は、ミニカラー装置 ((株)テクサム技研製 TYPE MC12.E LB)を用いて行った。上記PETの乾燥粉末1gを純水100mlと共に専用ステンレスピーカーに入れ、さらに専用の撹拌翼を入れて密閉系とし、ミニカラー装置にセットして130℃に加熱、加圧した条件下に6時間 10 撹拌した。試験後のPETをグラスフィルターで適取し、真空乾燥した後、IVを測定し([IV],)、以下の式により耐加水分解性バラメータ (HS)を求めた。

【0095】冷凍粉砕は、フリーザーミル(米国スペックス社製6750型)を用いて行った。専用セルに約2gのレジンチップと専用のインパクターを入れた後、セルを装置にセットし液体窒素を装置に充填して約10分間保持し、その後、RATE10(インパクターが1秒間に約20回前後する)にて5分間粉砕を行った。

 $[0096]HS=0.245\{[IV]_{12}^{-1.47}-[IV]_{1}^{-1.47}\}$

4)フィルムの熱安定性

(i)フィルムの製膜

【0097】次に、このキャストフィルムを加熱されたロール群及び赤外線ヒーターで100℃に加熱し、その後周速差のあるロール群で長手方向に3.5倍延伸して一軸配向PETフィルムを得た。引き続いて、テンターで、120℃で幅方向に4.0倍に延伸し、フィルム幅長を固定した状態で、260℃、0.5秒間赤外線ヒーターで加熱し、さらに200℃で23秒間3%の弛緩処理をし、厚さ100μmの二軸配向PETフィルムを得た。

【0098】(ii)回収ペレットによるフィルムの製 40 膜

上記(i) に記載の方法で得られたPETフィルムを短冊状に裁断し、真空乾燥後、押出機に投入し、温度設定280℃で溶融樹脂を直径5mmのノズルから押し出した後、水で冷却、切断することによって回収ペレットを得た。

【0099】溶融重合で得られたPETレジンチップと 加水分解性パラメータ (HS) も求め 前述の回収ベレットを50:50の重量比で混合し、1 後のIV([IV],,)は0.58、35℃で6時間真空乾燥した。その後、押出機に供給 あり、本発明の重縮合触媒を使用してし、280℃でシート状に溶融押し出しして、表面温度 50 耐加水分解性も優れたものであった。

20 Cに保った金属ロール上で急冷固化し、厚さ1400μmのキャストフィルムを得た。

20

【0100】次に、このキャストフィルムを加熱されたロール群及び赤外線ヒーターで100℃に加熱し、その後周速差のあるロール群で長手方向に3.5倍延伸して一軸配向PETフィルムを得た。続いて、テンターで、120℃で幅方向に4.0倍に延伸し、厚さ100μmの二軸配向PETフィルムを得た。

【0101】(iii)フィルムの熱安定性評価 得られたフィルムの外観を目視で観察し、フィルムの着 色の程度により、着色の少ないものほど良好として評価 した。

【0102】5) フィルム耐水性

上記した4) (i) の方法により得られたフィルムを、 長さ8cm、幅4cmの試験片に切り出し、その試験片 を沸水中で5日間煮沸した。煮沸後のフィルム試験片を 長さ方向に引っ張り、その切れやすさにより評価した。 【0103】[ポリエステル合成例]

(実施例)高純度テレフタル酸とエチレングリコールから常法に従って製造したピス(2-ヒドロキシエチル)テレフタレートおよびオリゴマーの混合物に対し、重縮合触媒として塩化アルミニウムの13g/1のエチレングリコール溶液をボリエステル中の酸成分に対してアルミニウム原子として0.015mo1%とフェニルホスホン酸ジメチルの10g/1エチレングリコール溶液を酸成分に対してフェニルホスホン酸ジメチルとして0.02mo1%、及び酢酸リチウム二水和物50g/1のエチレングリコール溶液を酸成分に対してリチウム原子として0.025モル%を加えて、窒素雰囲気下常圧にて245℃で10分間撹拌した。次いで50分間を要して275℃まで昇温しつつ反応系の圧力を徐々に下げて0.1Torrとしてさらに275℃、0.1Torrで重縮合反応を行った。

【0104】ポリエチレンテレフタレートのIVが0.65dl/gに到達するまでに要した重合時間(AP)は70(min)であり、重縮合触媒は実用的な重合活性を有するものであった。

【0105】また、上記の重縮合にて得られたIV ([IV],)が0.65 (d1/g)のポリエチレン テレフタレートを常法に従って長さが約3mm、直径が約2mmのチップとした。このPETレジンチップを用いて溶融試験を行い熱安定性パラメータ (TS)を求めた。溶融試験後のIV([IV],)は0.52、TSは0.18であり、熱安定性は良好であった。

【0106】前記チップ化したPETレジンを常法に従って粉砕し、粉末を使用して加水分解性試験を行い、耐加水分解性バラメータ(HS)も求めた。加水分解試験後のIV([IV],)は0.58、HSは0.08であり、本発明の重縮合触媒を使用して得られたPETは耐加水分解性も優れたものであった。

【0107】溶融重合で得られたPETレジンチップを 用いてフィルムの製膜、回収ペレットの作成、ならびに 回収ペレットによるフィルムの製膜を行った。フィルム の熱安定性の評価結果は、フィルムに着色は認められず 良好であった。

【0108】溶融重合で得られたパージンのPETレジ ンチップを用いて製膜したフィルムの耐水性を評価した 結果は、強度が十分で切れにくく、耐水性に優れたもの であった。

ニウムの13g/1のエチレングリコール溶液をポリエ ステル中の酸成分に対してアルミニウム原子として0. 015mo1%、及び酢酸リチウム二水和物50g/1 のエチレングリコール溶液を酸成分に対してリチウム原 子として0.05モル%を加えた点以外は実施例1と同 様の操作を行った。

【0110】PETのIVが0. 65dl/gに到達す るまでに要した重合時間 (AP) は62分と実用的な触 媒活性を有するものであった。しかし、PETレジン粉 末を用いて加水分解試験を行ったところ、加水分解試験 20 後の固有粘度([IV],,)は0.56、HSは0.1 1であり、耐加水分解性は十分ではなかった。

【0111】溶融重合で得られたPETレジンチップを 用いてフィルムの製膜、回収ペレットの作成、ならびに 回収ペレットによるフィルムの製膜を行った。溶融重合 で得られたパージンのPETレジンチップを用いて製膜 したフィルムの耐水性は、フィルムの強度が低下して、 切れやすく、満足できるものではなかった。

【0112】(比較例2)重縮合触媒として塩化アルミ ニウムの13g/1のエチレングリコール溶液をボリエ 30 ステル中の酸成分に対してアルミニウム原子として0. 015モル%添加した以外は実施例と同様の操作を行っ た。180分以上重合反応を行ったが、固有粘度が0. 65d1/gまで到達しなかった。

【0113】(参考例)触媒として三酸化アンチモン を、その添加量がPET中の酸成分に対してアンチモン 原子として0.05モル%となるように使用した以外は* * 実施例と同様の操作を行った。三酸化アンチモンとして は、市販のAntimony (III) oxide (A LDRICH CHEMICAL社製、純度99.99 9%)を使用した。三酸化アンチモンは、濃度が約10 g/1となるようにエチレングリコールに150 ℃で約 1時間撹拌して溶解させた溶液を使用した。

[0114] APは65 (min)、[IV] には0. 50、熱安定性パラメータ (TS) は0.22、[] V] ス。は0.61、耐加水分解性パラメータ (HS) は 【0109】(比較例1) 重縮合触媒として塩化アルミ 10 0.05であり、これらの特性については優れたもので あった。

> 【0115】以上の通り、PETレジンの耐加水分解性 パラメータ(HS)が本発明の特許請求の範囲にあるも のは、フィルムの耐水性が優れたものであり、フィルム 品位に優れると共に、長期間水と接触しても強度低下が 少ない。また、PETレジンの熱安定性パラメータ(T S) が本発明の特許請求の範囲にあるものは、フィルム の熱安定性にも優れたものであり、フィルム品位に優れ ると共に、屑フィルムを再利用したものも品位に優れた ものとなる。

> 【0116】一方、HSが本発明の特許請求の範囲外の ものは、フィルムの耐水性が劣るためにフィルムの品位 が低く、該フィルムを長期間水と接触する用途に使用し た場合には強度低下が著しく起こり、製品としての価値 に乏しいという問題が生じる。また、TSが本発明の特 許請求の範囲外のものは、フィルムの熱安定性に劣るた めにフィルムの品位が低く、屑フィルムを再利用したフ ィルムも品位の低いものしか得られないという問題が生

【0117】[産業上の利用分野]本発明のポリエステ ル重合触媒及びポリエステルの製造方法は、ポリエステ ル重合体の製造に使用できる。本発明のポリエステル は、例えば衣料用や産業資材用の繊維、包装用や磁気テ ープ用などのフィルムやシート、中空成形品であるボト ル、電気・電子部品のケーシング、その他エンジニアリ ングプラスチック成形品等の広範な分野において使用す ることができる。

フロントページの続き

(72)発明者 塚本 健--

滋賀県大津市堅田二丁目1番1号 東洋紡 積株式会社総合研究所内

Fターム(参考) 4J029 AA03 AB05 AD01 BA01 BA02 8A03 BA04 BA05 BA08 BA09 BA10 BB05A BB10A BB12A BB13A BC05A BD03A BD04A BD06A BD07A BF08 BF09 BF14A BF25 BF26 BH02 CA01 CA02 CA03 CA04 CA05 CA06 CB04A CB05A CB06A CB10A CC04A CC05A CC06A CD03 CF08 CH02 D813 EA02 EAOS EBOSA EC10 EG02 EG07 EG09 EH02 EH03 FC02 FC03 FC04 FC05 FC08 GA13 GA14 GA17 GA22 HA01 HB01 HB02 HB05 HB06 JA061 JA091 JA121 JA201 JA261 JA301 JB021 JB131 JB151 JB171 JC351 JC371 JC571 JF021 JF031 JF041 JF051 JF121 JF131 JF141 JF151 JF161 JF221 JF321 JF361 JF371 JF471 JF571 KD02 KD07 KE02 KE03